```
Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
   MC NL PT SE
                       A61K-007/02
WO 9700662
              Al
   Designated States (National): CA JP KR US
                    14 A61K-007/032
FR 2735684
              Al
                    14 A61K-009/10
FR 2735690
              A1
                    13 A61K-009/10
FR 2735691
              Αl
FR 2735692
                    15 A61K-009/14
              Al
EF 749746
              B1 F 18 A61K-007/02
   Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
   MC NL PT SE
                                     Based on patent EP 749746
                       A61K-007/02
DE 69600059
              Ε
                       A61K-007/02
                                     Based on patent EP 749746
ES 2110857
              Т3
                                     Based on patent WO 9700662
                    34 A61K-007/00
JP 10502389
              W
```

KR 9770E310 A61K-007/00 Based on patent WO 9700662 A61K-007/48 Based on patent WO 9700662 US 5945095 A Previous Publ. patent JP 10502389 11 A61K-007/00 JP 3027008 В2 Based on patent WO 9700662 A61K-007/00 KR 231637 81 CA 2197498 C F A61K-007/00 Based on patent WO 9700662

Abstract (Basic): EP 749746 A

Cosmetic compsns, consisting of fatty and powdered components comprise particles of surface-stabilised polymer dispersed in a fatty liq. medium.

The liq. fatty medium is pref. chosen from non aq. liq. compsns. with an overall solubility parameter in the HANSEN interval of solubility of <17 (MPa)1/2; and/or monoalcohols with an overall solubility parameter in the HANSEN interval of solubility of <20 (MPa)1/2. The liq. fatty medium is selected from wax, oils, rubber and/or fatty greasy components which are silicon-base or of mineral, animal, plant and synthetic origin, fatty liquids include e.g. paraffin oil, vaseline or soya oil. The polymer may be a radical polymer, a polycondensate and/or a naturally occuring polymer. The polymer particles are surface stabilised by a sequenced polymer, a graft polymer and/or a statistical polymer.

USE - When in the form of sticks or supple pastes (with a dynamic viscosity of 3-30 Pa.s at 25 deg.C), the compsns. may be used as skin care prods. or make-up such as foundations, blushers, lipsticks, lip care prods. or balms. They may also be in the form of powders for the body, babies, or make-up, or formulated as oily gels or liquids, aerosols, or lipid-contg. vesicular dispersions for use as sunscreens and tanning prods. for the face, neck, hands and other parts of the body. The compsns. are useful in increasing the length of eyelashes and in improving water retention. When contg. at least one wax and a dispersion of a non-film forming polymers, the cast compsns. may be used to decrease the migration of the components into fine lines in the skin and/or improve, stability with the aim of disguising wrinkles and fine lines. The polymeric dispersions are used to compact powdered compsns. (all claimed).

ADVANTAGE - The surface-stabilised polymeric dispersions provide cosmetics with an attractive appearance, little tendency to migrate during the course of time, good wrinkle-masking properties and which are pleasant to wear.

Dwg.0/0

Title Terms: COSMETIC; COMPOSITION; CONTAIN; STABILISED; POLYMERISE; DISPERSE; LIQUID; FATTY; MEDIUM; USEFUL; DISGUISE; WRINKLE; INCREASE; LENGTH; EYELASH; LIP; EYE; CARE; PRODUCT

Derwent Class: A96; B05; D21

International Patent Class (Main): A61K-007/00; A61K-007/02; A61K-007/032;
A61K-007/48; A61K-009/10; A61K-009/14



Europäisches Petentemt

Europeen Petent Office

Office européen des brevets



EP 0 749 746 A1

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

- (43) Date de publication:27.12.1996 Bulletin 1996/52
- (21) Numéro de dépôt: 96401313.0
- (22) Date de dépôt: 17.06.1996

- (51) Int CI.⁶: **A61K** 7/02, A61K 7/027, A61K 7/48, A61K 7/00, A61K 7/032
- (84) Etats contractants désignés:
 AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC
 NL PT SE
- (30) Priorité: 21.06.1995 FR 9507432 21.06.1995 FR 9507430 21.06.1995 FR 9507431 21.06.1995 FR 9507429
- (71) Demandeur: L'OREAL 75008 Peris (FR)

- (72) Inventeurs:
 - Mougin, Nathalle
 75011 Paris (FR)
 - Mondet, Jean
 93600 Aulnay sous Bols (FR)
 - Bera, Isebelle
 75013 Paris (FR)
- (74) Mandataire: Dodin, Catherine L'Oreal-D.P.I., 90, rue du Général Roguet 92583 Clichy Cédex (FR)
- (54) Composition coamétique comprenant une dispersion de particule de polymère
- (57) La présente demande concerne une composition, notamment cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique, pour le soin et/ou le maquillage de la peau, pouvant se présenter sous forme d'une pou-

dre compacte, d'un produit coulé, comprenant une dispersion de particules de polymère dans un corps gras. L'invention concerne également l'utilisation de ladite dispersion dans une telle composition.

Description

La présente invention a trait à une composition cosmètique, dermatologique, pharmaceutique ou hygiènique, notamment pour le soin et/ou le maquillage de la peau pouvant se présenter sous forme de produit couté, de poudre compacte ou de toute autre forme acceptable cosmétiquement, et comprenant une dispersion de particules de polymére dans un corps gras liquide, ainsi qu'à l'utilisation d'une telle dispersion dans des compositions cosmètiques.

Les compositions cosmèliques ou dermatologiques pouvant être appliquées sur la peau ou les lèvres comme produit de maquillage ou de soin, telles que tes bases ou rouges pour lèvres ou les tonds de teint par exemple, contiennent gènéralement des corps gras lets que des cires et des huiles, des pigments et/ou charges et, éventuellement, des additils. Il est connu que plus la quantité de cires prèsente dans la composition est importante, plus celle-ci a une consistance ferme, ce qui permel son utilisation sous forme de bâton.

Il est également connu des compositions se présentant sous forme de pâte souple, applicable à l'aide d'un pinceau par exemple. Ces compositions contiennent génèralement une faible quantité de cires, et des corps gras de type pâteux et/ou huileux. Les corps gras de type pâteux sont génèralement présents en quantité importante, de manière à obtenir une composition de consistance et de viscosité adéquales en permettant l'application

On a toutefois constatè que ces compositions prèsentaient une certaine capacité à migrer, c'est-à-dire avaient tendance à se propager à l'intérieur des ridules de la peau, notamment celles qui entourent tes lèvres, en créant un effet inesthètique, cette migration étant en partie due à la présence de corps gras huileux ou pâteux. Il subsiste donc le besoin d'une composition qui migre peu aprés son application sur la peau et au cours du temps.

La demanderesse a constaté que, de laçon tout à fait surprenante, l'utilisation d'une dispersion selon l'invention dans une composition cosmétique, dermatologique, pharmaceutique ou hygiénique pouvait permettre d'obtenir un film de très bonne tenue, qui migre peu au cours du temps, tout en étant très agréable à porter. Ceci est en particulier le ces lorsque le polymère en dispersion est un polymère non filmogène, en particulier réticulé.

D'autre part, on a constaté que certaines compositions selon l'invention permettent d'estomper de manière convenable, par camouflage, les ridules de la peau. En effet, les temmes, voire mème les hommes, ont tendance actuellement à vouloir paraître jeunes le plus longtemps possible et cherchent par conséquent à estomper les marques du vieillissement de la peau, qui se traduisent notamment par des rides et des ridules. Il est usuel de combattre l'apparition des ridulee en traitant lesdites rides et ridules à l'aide de produits cosmétiques contenant des actifs agissant sur la peau, par exemple en l'hydratant ou en améliorant son renouvellement cellulaire ou encore en lavorisant la synthèse du collagene qui compose le lissu cutané. Une autre possibilité consiste à masquer ou camoufler les ridutes déjà formées, par exemple à l'aide de produits de maquillage lels que des fonds de Jeint ou des crémes teintées.

Toutefois, la demanderesse a constaté que, de façon surprenante et inattendue, l'utilisation d'une dispersion dans un corps gras liquide de particules de polymère non filmogène et stabilisè en surface, dans une composition à appliquer sur la peau, pouvait permettre d'améliorer le 'camouflage' des rides et ridules dèjà formèes. Sans être tenu par cette explication, on peut considèrer que lors de l'application de la composition, les particules de polyméres en dispersion dans le corps gras vont pénètrer à l'intérieur des ridules de la peau et donc les camoufier lorsque le visage est au repos. Lorsque la peau va se déformer, par exemple lors des mouvements du visage, la dispersion des particules de potymère, qui ne sont pas filmogènes, va suivre les mouvements du visage. Le corps gras de la dispersion, qui a notamment pour fonction de lier les particules entre elles, ainsi que de les tier sur les bords de la ridule, ègatement eppelés 'tèvres' de la ridule, va assurer, lors des mouvements du visage, l'adhésion et la cohèsion entre les particules de polymére et les lèvres de le ridule, d'où ègalement un cartain estompage desdites ridules lorsque le visage est en mouvement.

It est à noter que l'utilisation d'une dispersion dans une huile d'un polymèra entièrament filmogéne ne conviendrait pas, étant donnè que te film obtenu par coalescence des particules ne pourrait pas se déformer, lors des mouvements du visage, de manière suffisamment aisèe et rapide afin d'obtenir l'effet recherchè. D'autre part, l'utilisation d'une dispersion aqueuse d'un polymère non filmogéne ne conviendrait ègalement pas. En effet, dans ce cas, on constate une absorption de la majeure partie de l'eau contenue dans la dispersion par la peau. Il s'en suit que tes particules de polymère ne sont plus liées entre elles et/ou avec les lèvres de la ridule, et ne permettent donc plus d'obtenir l'effet recherchè.

Dans le cas des dispersions selon l'invention, il est possible qu'une petite partie du corps gras soit absorbée par la peau. Toutefois, la quantité restante dans la dispersion est suffisante pour permettre une bonne cohèsion et adhèrence, et donc un estompage adéquat des ridutes.

D'autre part, la demanderesse a constaté que, de façon surprenante et inettendue, l'utilisation d'une dispereion dans une huile, de particules sphèriques de polymères stabilisès en surface, dans une composition de maquillage pour les yeux, pouvait permettre d'allonger et de gainer de manière particulièrement remarqueble les cits et confèrer à la composition une bonne rèmanence à l'eau.

Ces compositions ont pour but d'embellir les cils en y déposant un film qui peut les embellir, les colorer, les allonger et/ou les amplitier, éventuellement en les protégeant et/ou en les traitant.

Entin, la demanderesse a constaté que, de taçon surprenante et inattendue, l'utilisation d'une dispersion dans une huile, de particules sphériques de polymères stabilisés en surface, pouvail permettre d'améliorer le compactage des compositions comprenant une quantité importante de composés pulvérulents.

En effet, on connaît des compositions, notamment cosmétiques, dermatologiques, pharmaceutiques ou hygiéniques qui peuvent se présenter sous forme d'une
poudre dite compacte, obtenue par compactage. Il s'agit
généralement de compositions anhydres pouvant être
constituées principatement de particules solides et d'un
liant gras, mises en forme par compression. On peut-en
particulier citer les tards à paupières ou les tards à
joues. L'élaboration de teltes compositions soulève toutelois de nombreuses difficultés car la composition tinale doit être suffisamment homogène et compacte pour
présenter une bonne eptitude eu prélèvement et pour
éviter par ailleurs une fragmentation pouvant être provoquée notamment par des chocs.

Grâce à l'utilisation d'une composition selon l'invention, on peut obtenir une composition se présentant sous torme d'une poudre compacte, stable au stockage et présentant une bonne cohésion, ce qui permet d'éviter un effritement fecile du produit compacté.

La présente invention a donc pour objet une composition cosmétique, comprenant des corps gras at des composés pulvérulents, caractérisée par le tait qu'elle comprend une dispersion de particules de polymère stabilisé en surface dans un corps gras liquide.

Ette a également pour objet une composition se présentant sous torme d'un produit coulé et comprenant au moins une cire, caractérisée par le tait qu'elle comprend en outre une dispersion da particules de polymére réticulé et stabilisé en surface, dans un corps gras liquide cosmétiquement, dermatologiquement, hygiéniquement ou pharmaceutiquement acceptable.

Elle a également pour objet une composition se présentant sous forme d'une poudre compacte, comprenant un liant gras et des composés pulvérulents, caractérisée par le tait qu'elle comprend une dispersion de particules de polymère stabilisé en surface dans un corps gras tiquide cosmétiquement, dermatologiquement, pharmaceutiquement ou hygiéniquement acceptable:

Elle a également pour objet une composition comprenant une dispersion de particules de polymére non filmogéne et stabilisé en surface, dane un corps gras liquide non volatil et cosmétiquement, dermatologiquement, hygiéniquement ou pharmaceutiquement acceptable, ladite dispersion ayant un taux de matière sèche d'au moins 15% en poids.

Un autre objet de l'invention est l'utilisation dans une composition cosmétique pour le maquillage des yeux, comprenant des corps gras et des composés pulvérulents, d'une dispersion de particules de potymère stabilisé en surface dans un corps gras liquide, alin d'améliorer l'allongement des cils et/ou d'améliorer la rémanence à l'eau de la composition.

Un autre objet est l'utilisation dans une composition sous forme de produit couté et comprenant au moins une cire, d'une dispersion de particules de polymére non filmogène et stabilisé en surface dans un corps gras liquide cosmétiquement, dermatologiquement, pharmaceutiquement ou hygiéniquement acceptable, dans le but d'atténuer la migration des constituants de la composition dans les nidules de la peau et/ou dans le but d'amèliorer ta tenue de la composition.

Un autre objet est l'utilisation dans une composition se présentant sous torme d'une poudre compacte, comprenant un fiant gras et des composés pulvérulents, d'une dispersion de particules de polymère stabilisé en surface dans un corps gras liquide cosmétiquement, dermatologiquement, pharmaceutiquement ou hygiéniquement acceptable, dans le but de faciliter le compactage de ladite composition.

Un autre objet est l'utilisation dans une composition cosmétique, dermatologique, pharmaceutique ou hygiénique, d'une dispersion de perticutes de polymère non filmogène et stabilisé en surface, dans un corps gras tiquide non volatil et cosmétiquement, dermatologiquement, hygiéniquement ou pharmaceutiquement acceptable, ladite dispersion eyant un taux de matière sèche d'au moins 15% en poids, dans le but d'estomper les nides et/ou les ridules de la peau.

Un avantage de l'utilisation d'une dispersion de particutes selon l'invention est que les particules restent à l'état de particules élémentaires, sans former d'egglomérats, dans le corps gras, ca qui na serait pas le cas avec des particules minéreles de teille nanomètrique. Encore un eutre evantage d'une telle dispersion est qu'it est possible de calibrer à volonté la taille des particules de potymère, et de moduler leur polydispersité en taille lors de la synthèse. Il est ainsi possible d'obtenir des particules de trés petite taille, qui sont invisibles à l'oell lorsqu'elles sont dans la composition et lorsqu'elles sont appliquées sur la peau. Ceci ne serait pas possibla avec des pigments sous torme particulaire, leur constitution ne permettant pas de moduler la taille moyenne des particules.

On e de plus constaté que les compositions selon l'invention à étaler sur la peeu, les semi-muqueuses ou les muqueuses, présantent des quatités d'étalement at d'adhésion à la peau particulièrement intéressantes, ainsi qu'un toucher onctueux et agréable.

Les compositions selon l'invention comprennent donc une dispersion stable da particules généralemant sphériques d'au moins un polymère stabilisé en surfaca, dans un corpe gras liquide cosmétiquement et/ou dermatologiquement acceptable.

Ces dispersions peuvent notamment se présentar sous forme de nanoparticules de polyméres en dispersion stable dans ledit corps gras. Les nanoparticules sont de préférence d'une taille comprise entre 5 et 600 nm, étant donné qu'au-delà d'environ 600 nm, tes dispersions de particules deviennent beaucoup moins stables

Les polymères utilisés dans la présente demande peuvent être de toute nature. On peut ainsi employer des polymères radicalaires, des polycondensats, voire des polymères d'origine naturelle. Le polymère peut être choisi par l'homme du métier en lonction de ses propriétés, selon l'application ultérieure souhaitée pour la composition.

Ainsi, le polymére peut être filmogéne ou non lilmogéne; dans ce second cas, il peut en particulier se présenter sous la forme d'un polymére réticulé. Il est donc possible d'utiliser des polymères filmogénes, de prélérence ayant une température de transition vitreuse (Tg) basse, inférieure ou égale à la température embiante. On obtient ainsi une dispersion qui peut filmilier lorsqu'elle est appliquée sur un support, ce qui n'est pas le cas lorsque l'on utilise des dispersions de pigments minéraux selon l'art antérieur.

Il est également possible d'utiliser des polyméres non filmogènes, éventuellement réticulés, qui pourront être utilisés en tant que charges dispersées de manière stable dans une huile. On réticule le polymère utilisé de manière à empêcher sa filmification lorsqu'il est déposé sur la peau. La réticulation peut être effectuée par tout moyen connu de l'homme du métier. L'agent réticulant peut être choisi parmi lout agent réticulant connu dans la polymérisation radicetaire, en particulier les réticulants di- ou multifonctionnels tels que le diméthacrylate d'éthyléne-glycol ou le divinylbenzéne.

Les polymères utilisables dans le cadre de la présente invention ont de préférence un poids moléculaire de l'ordre de 2000 à 10 000 000, et une température de transition vitreuse de -100°C à 300°C.

Lorsque te polymére présente une Tg trop élevée pour l'application souhaitée, on peut lui associer un plastifiant de manière à abaisser la Tg du mélange utilisé. Le plastifiant peut être choisi parmi les plastifiants usuellement utilisés dans le domaine d'application et notamment parmi les composés susceptibles d'être des solvants du polymére.

Permi les polymères l'ilmogénes non réliculés, on peul citer des homopolymères ou des copolymères radicalaires, acryliques ou vinyliques, de préférence eyant une To inférieure ou égale à 30°C.

Parmi les polymères non filmogènes, on peut citer des homopolymères ou copolymères radicalaires, vinyliques ou acryliques, éventuellement réticulés, ayant de prétérence une Tg supéneure ou égale à 40°C, tels que le polyméthacrylate de méthyle, le polystyréne ou le polyacrylate de tertiobutyle.

Le corps gras liquide dans lequel sont dispersées les particules de polymére, peut être constitué de toute huile cosmétique ou dermalologiquement acceptable, notamment choisie parmi les huiles d'origine minérale, animale, végétale ou synthétique, carbonées, hydrocarbonées, lluorées et/ou siliconées, seules ou en mélange dans la mesure où elles forment un mélange homogène et stable et où elles sont compatibles avec l'utilisation

envisagée

Par corps gras liquide, on entend tout milieu non aqueux liquide à température ambiante.

On peut ainsi citer les huiles hydrocarbonées telles que l'huile de paraffine ou de vaseline; l'huile de vison, l'huile de tortue, l'huile de soja, le perhydrosqualéne; l'huile d'amande douce, de calophyllum, de palme, l'huile de pépins de raisin, l'huile de sésame, l'huile de maïs, l'huile de colza, l'huile de loumesol. l'huile de coton, de ricin, d'avocat, de jojoba, d'olive ou de germes de céréales; des esters d'ecide tanolique, d'ecide oléique, d'acide laurique, d'acide stéanque; les esters gras, tels que le myristate d'isopropyle, le palmitate d'isopropyle, le stéarale de bulyle, le laurate d'hexyle, l'adipale de diisopropyle, l'isononate d'isononyle, le palmitate de 2-éthyl-hexyle, le laurate de 2-hexyl-décyle, le palmitate de 2-octyldécyle, le myristate ou le lactate de 2-octyldodécyle, le succinate de 2-diéthylhexyle, le malate de diisostéaryte, le triisostéarate de glycérine ou de diglycérine; les acides gras supérieurs tels qua l'acide myristique, l'acide palmitique, l'acide stéarique, l'acide béhénique, l'acide oléique, l'acide linoléique, l'acide linolénique ou l'acide isostéarique; les alcools gras supérieurs tels que te cétanol, l'elcool stéarylique ou l'alcool oléique, l'alcool linoléique ou linolénique, l'alcool isostéarique ou l'octyl dodécanol; les huiles siliconées telles que les PDMS, éventuellement phénylées telles que les phényltriméthicones ou éventuellement substitués par des groupements atiphatiques et/ou aromatiques, évenluellement fluorés, ou par des groupements fonctionnels tels que des groupements hydroxyles, thiols et/ou amines.; les polysiloxanes modifiés par des acides gras, des alcools gras ou des polyoxyalkylénes, les silicones fluorées, les huiles perfluorées. On peut également uliliser des huiles volatiles, telles que la cyclotétradiméthylsiloxane, ta cyclopentadiméthylsiloxane, la cyclohexadiméthylsiloxane, le méthylhexyldiméthylsiloxane ou les isoparaffines telles que les 'ISOPARs', notamment l'isododécene.

Dans un mode perticulier de réalisation de l'invention, on choisit le corps gras liquide dans le groupe constitué per :

- les composés liquides non aqueux eyant un paramétre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN inférieur à 17 (MPa)^{1/2},
- ou les monoalcools ayant un paramétre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN inférieur ou égal à 20 (MPa)^{1/2},
- 50 ou leurs mélanges,

Le paremètre de solubilité global 8 global se lon l'espace de solubilité de HANSEN est défini dans l'article "Solubility parameter values" de Eric A. Grulke de l'ouvrage "Polymer Handbook" 30me édition, Chapitre VII, pages 519-559 par le reletion :

$$\delta = (d_D^2 + d_p^2 + d_H^2)^{1/2}$$

dans laquelle

- do caractérise les forces de dispersion de LONDON issues de la formation de dipôles induits lors des chocs moléculaires,
- d_P caractérise les forces d'interactions de DEBYE entre dipôles permanents,
- d_H caractérise les torces d'interactions spécifiques (type liaisons hydrogène, acide/base, donneur/accepteur, etc.).

La définition des solvants dans l'espace de solubilité tridimensionnel selon HANSEN est décrite dans l'article de C. M. HANSEN: "The three dimensional solubility parameters" J. Paint Technol. 39, 105 (1967).

Parmi les corps gras liquides ayant un paramétre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HAN-SEN inférieur ou égal é 17 (MPa)1/2, on peut citer des huiles végétales formées par des esters d'acides gras et de potyols, en particulier les triglycéndes, telles que l'huile de toumesol, de sésame ou de cotza, ou les esters dérivés d'acides ou d'alcools à longue chaîne (c'est à dire ayant de 6 é 20 atomes de carbone), notamment les esters de formule RCOOR' dans laquelle R représente le reste d'un acide gras supérieur comportant de 7 à 19 atomes de carbone et R' représente une chaîne hydrocarbonée comportant de 3 à 20 atomes de carbone, tels que les palmitates, les adipates et les benzoates, notamment l'adipate de diisopropyle. On peut également citer les hydrocarbures et notamment des huiles de paraffine, de vaseline, ou le polyisobutyléne hydrogéné, l'isododécane, ou encore les 'ISOPARs', isoparaffines volatiles. On peut encore citer les huiles de silicone telles que les polydiméthylsiloxanes et les polyméthylphénylsiloxanes, éventuellement substitués par des groupements aliphatiques et/ou aromatiques, éventuellement fluorés, ou par des groupements fonctionnels tels que des groupements hydroxyles, thiols eVou amines, et les huiles siliconées volatiles, notamment cycliques. On peut également citer les solvants, seuls ou en mélange, choisis parmi (i) les esters linéaires, ramifiés ou cycliques, ayant plus de 6 atomes de carbone: (ii) les éthers ayant plus de 6 atomes de carbone, (iii) les cétones ayant plus de 6 atomes de carbone. Par monoalcools ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN inférieur ou égal à 20 (MPa)1/2, on entend les elcools gras eliphatiques ayant au moins 6 atomes de carbone, la chaîne hydrocarbonée ne comportant pas de groupement de substitution. Comme monoalcools selon l'invention, on peut citer l'etcool oléique, le décanol, le dodécanol, l'octadécanol et l'alcool linoléique.

Le choix du milieu non equeux est effectué par l'homme du métier en lonction de la nature des monomères constituant le polymére et/ou de la nature du stabilisant, comme indique ci-après.

D'une manière générale, la dispersion selon l'invention peut être préparée de la manière suivante, donnée à titre d'exemple.

La polymérisation peut être effectuée en dispersion, c'est-à-dire par précipitation du polymére en cours de tormation, avec protection des particules formées avec un stabilisant.

On prépare donc un mélange comprenant les monoméres initiaux ainsi qu'un amorceur radicalaire. Ce mélange est dissous dans un solvant appelé, dans la suite de la présente description, 'solvant de synthése'.

Lorsque le corps gras est une huile non volatile, on peut effectuer la polymérisation dans un solvant organique apolaire (solvant de synthése) puis ajouter l'huile non volatile (qui doit être miscible avec ledit solvant de synthése) et distiller sélectivement le solvant de synthése. On choisit donc un solvant de synthèse tel que les monomères initiaux, et l'amorceur radicalaire, y sont solubles, et les particules de polymère obtenu y sont insolubles afin qu'elles y précipitent lors de leur lormation. En particulier, on peut choisir le solvent de synthèse parmi les alcanes tels que l'heptane ou le cyclohexane. Lorsque le corps gras choisi est une huile volatile, on peut directement effectuer la polymérisation dans ladite

peut directement effectuer la polymérisation dans ladite huile qui joue donc également le rôle de solvant de synthése. Les monomères doivent également y être solubles, einsi que l'amorceur radicalaire, et le polymére obtenu doit y est insoluble.

Les monomères sont de préférence présents dans le solvant de synthése, avant polymérisation, à raison de 5-20% en poids. La totalité des monomères peut être présente dans le solvant evant le début de la réaction, ou une partie des monomères peut être ajoutée au fur et é mesure de l'évolution de la réaction de polymérisation.

L'amorceur radicalaire peut être notamment l'azo-bisisobutyronitrile ou le tertiobutylperoxy-2-éthyl hexanoata

Les particules de polymére sont stabilisées en surface, lorsqu'elles se forment lors de la polymérisation, grâce à un stabilisant qui peut être un polymère séquencé, un polymère greffé, et/ou un polymère statistique, seul ou en mélange.

La stabilisation peut être effectuée par tout moyen connu, el en particulier par ajout direct du polymére séquencé, polymére greffé et/ou polymére statistique, lors de la polymérisation.

Le stabilisant est de préférence également présent dans le mélange avant polyménsation. Toutelois, il est également possible de l'ajouter en continu, notamment lorsque l'on ajoute également les monomères en continu. On peut utiliser 2-30% en poids de stabilisant par rapport eu mélange initial de monomères, et de préférence 5-20% en poids.

Lorsque l'on utilise un polymère greffé et/ou séquencé en tant que stabilisant, on choisit le solvent de synthése de telle manière qu'au moins une partie des

SS

greffons ou séquences dudit polymère-stabilisant soit soluble dans ledit solvant, l'autre partie des greffons ou séquences n'y étant pas soluble.

La partie insoluble dudit polymère-stabilisant vient alors s'adsorber à la surface des particules de polymère lormées lors de la polymérisation.

Le polymère-stabilisant utilisé lors de la polymérisation doit être soluble, ou dispersible, dans le solvant de synthèse et dans le corps gras.

De plus, on choisit de préférence un stabilisant dont les séquences ou greffons insolubles présentent une certaine affinité pour le polymère formé lors de la polymérisation.

Permi les polymères greffés, on peut citer les polymères siliconés greffés avec une chaîne hydrocarbonée; les polymères hydrocarbonés greffés avec une chaîne siliconée; les copolymères greffés eyant par exemple un squelette insoluble de type polyacrylique evec des greffons solubles de type acide polyhydroxystéarique.

Comme copolymères blocs greffés ou séquencés comprenent au moins un bloc de type polyorganosiloxane et eu moins un bloc d'un polymère redicalaire, on peut citer les copolymères greffés de type acrylique/silicone qui peuvent être employés notamment lorsque le milieu non aqueux est siliconé.

Comme copolyméres blocs greffés ou séquencés comprenant eu moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins d'un polyéther, on peut utiliser les copolyol diméthicones tels que ceux vendu sous la dénomination "DOW CORNING 3225C" par la société DOW COR-NING, les lauryl méthicones tels que ceux vendu sous la dénomination "DOW CORNING Q2-5200 par la société "DOW CORNING".

Comme copolymères d'acrylates ou de méthecryletes d'alcools en C1-C4, et d'acrylates ou de méthecrylates d'alcools en C8-C30, on peut utiliser le copolymère méthacrylate de stéaryle / méthacrylate de méthyle.

Comme copolymères blocs greffés ou séquencés comprenent eu moins un bloc résultant de la polymérisation de diènes, hydrogéné ou non hydrogéné,

et au moins un bloc d'un polymère vinylique, on peut citer les copolymères séquencés, notamment de type 'dibloc' ou 'tribloc' du type polystyrène/polyisoprène, polystyrène/polybutadiène tels que ceux vendus sous le nom de 'LUVITOL HSB' par BASF, du type polystyrène/copoly(éthyléne-propylène) tels que ceux vendus sous le nom de 'KRATON' par Shelt Chemicat Co ou encore du type polystyrène/copoly(éthylène-butylène).

Comme copolymères blocs greffés ou sequencés comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation de diènes, hydrogéné ou non hydrogéné, et eu moins un bloc d'un polymére acrylique, on peut citer les copolyméres bi- ou triséquencés poly(méthylacrylate de méthyle)/polyisobutylène ou les copolymères greffés à squelette poly(méthylacrylate de méthyle) et à greffons polyisobutylène. Comme copolymères blocs greffés ou séquencés comprenent eu moins un bloc rèsultent de la polymérisation de diènes, hydrogéné ou non hydro-

gene, et au moins un bloc d'un polyèther, on peut citer les copolymères bi- ou triséquencés polyoxyéthylène/ polybutadiène ou polyoxyéthylène/polyisobutyléne.

Lorsque l'on utilise un polymère statistique en tant que stabilisant, on le choisit de manière à ce qu'il posséde une quantité suffisante de groupements le rendant soluble dans le solvant de synthèse envisagé.

On peut ainsi employer des copolymères d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C1-C4, et d'acrylates ou de méthacrylates d'elcools en C8-C30. On peut en particulier citer le copolymère méthacrylate de stéaryle / méthacrylate de méthyle.

Lorsque le solvant de synthése est apolaire, il est préférable de choisir en tant que stabilisant, un polymère apportant une couverture des particules la plus complète possible, plusieurs chaînes de polymères-stabilisants venant elors s'edsorber sur une particule de polymère obtenu par polymérisation.

Dans ce cas, on préfére elors utiliser comme stabilisant, soit un polymère greffé, soit un polymère séquencé, de manière è evoir une meilleure ectivité interfaciale. En effet, les séquences ou greffons insolubles dans le solvant de synthèse apportent une couverture plus volumineuse à la surface des particules.

D'autre part, lorsque le corps gras liquide comprend au moins une huile de silicone, l'egent stabilisant est de préférence choisi dans le groupe constitué par les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant eu moins un bloc de type polyorganositoxane et eu moins un bloc d'un polymère radicalaire ou d'un polyéther ou d'un polyester.

Lorsque le corps gras liquide ne comprend pas une huile de silicone, l'egent stabilisant est de préférence choisi dans le groupe constitué par :

- (a) les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins un bloc d'un polymère radicalaire ou d'un polyéther ou d'un polyester.
- (b) les copolymères d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C₁-C₄, et d'acrylates ou de méthacrylates d'elcools en C₈-C₃₀,
 - (c) les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant eu moins un bloc résultant de la polymérisation de diènes, hydrogéné ou non hydrogéné

et eu moins un bloc d'un polymère vinylique ou ecrylique ou d'un polyéther ou d'un polyester, ou leurs mélanges.

Les dispersion obtenues selon l'invention peuvent alors être utilisées dans une composition notamment cosmétique, pharmaceutique et/ou hygiénique, telle qu'une composition de soin ou de maquillage de la peeu ou des matières kératiniques, ou encore une composition capillaire ou une composition solaire.

Suivant l'application, on pourra choisir d'utiliser des dispersion de polymères filmifiables ou non filmifiables,

dans des huites volatiles ou non volatiles

La composition selon l'invention peut comprendre, selon le type d'application envisagé, les constituants classiquement utilisées dans les domaines considérés, qui sont présents en une quantité appropriée à la lorme galénique souhaitée.

En particulier, elle peut comprendre des composés putvérulents et/ou, outre le corps gras liquide de la dispersion, des corps gras additionnels qui peuvent être choisis parmi les cires, les huiles, les gommes et/ou les corps gras pâteux, d'origine végétale, animale, minérale ou de synthèse, voire siliconée.

Il est toutefois possible de ne pas ajouter d'autres corps gras, en particulier lorsque l'huite utilisée pour la dispersion de particules est en quantité suffisante dans le cadre de l'application envisagée.

Parmi les cires susceptibles d'étre présentes dans la composition selon l'invention, on peut citer les cires hydrocarbonées telles que la cire d'abeilles; la cire de Camauba, de Candellila, d'Ouricoury, du Japon, les cires de fibres de liéges ou de canne à sucre; les cires de paraffine, de lignite; les cires microcristallines; la cire de lanoline; la cire de montan; les ozokérites; les cires de polyéthylène; les cires obtenues par synthése de Fischer-Tropsch; les huiles hydrogénées, les esters gras et les glycérides concrets à 25°C. On peut également utiliser des cires de silicone, parmi lesquelles on peut citer les alkyls, alcoxys et/ou esters de polyméthylsiloxane. Les cires peuvent se présenter sous lorme de dispersions stables de particules colloïdales de cire telles qu'elles peuvent être préparées selon des méthodes connues, telles que 'Microemulsions Theory and Practice*, L. M. Prince Ed., Academic Press (1977), pages 21-32.

Les cires peuvent être présentes à raison de 5-50% en poids dans la composition, notamment lorsque ladite composition trouve une application en tant que masca-

Parmi les huiles susceptibles d'être présentes dans la composition selon l'invention, on peut citer les huiles hydrocarbonées telles que l'huile de paraffine ou de vaseline; le perhydrosqualène; l'huile d'arara; l'huile d'amande douce, de calophyllum, de palme, de ricin, d'avocat, de jojoba, d'olive ou de germes de céréales; des esters d'acide lanolique, d'acide oléique, d'acide laurique, d'acide stéarique; des alcools tels que l'alcool oléique, l'alcool linoléique ou linolénique, l'alcool isostéarique ou l'octyl dodécanol. On peut également citer les huites siliconées telles que les PDMS, éventuellement phénylées telles que les phényltriméthicones. On peut également utiliser des huiles volatiles, telles que la cyclotétradiméthylsiloxane, la cyclopentadiméthylsiloxane, la cyclohexadimēthylsiloxane, le méthylhexyldiméthylsiloxane ou les isoparaffines.

En particulier, pour faciliter l'application de la composition, on peut y introduire des corps gras volatils.

Lorsque la composition selon l'invention trouve une application en tant que poudre compactée, la phase grasse, usuellement appelée liant, peut de préférence étre présente dans la composition à raison de 2-20% en poids.

La composition peut également comprendre des composés pulvérulents, par exemple à raison de 0-98% en poids, et qui peuvent être choisis parmi les pigments et/ou les nacres et/ou les charges habituellement utilisés dans les compositions cosmétiques.

Les pigments peuvent être blancs ou colorés, minéraux et/ou organiques.

On peut citer, parmi les pigments minéraux, le dioxyde de titane, éventuellement traité en surface, les oxydes de zirconium ou de cérium, ainsi que les oxydes de fer ou de chrome, le violet de manganése, le bleu outremer, l'hydrate de chrome et le bleu l'errique.

Parmi les pigments organiques, on peut citer le noir de carbone, les pigments de type D & C, et les laques à base de carmin de cochenille, de baryum, strontium, calcium, aluminium.

Les pigments nacrés peuvent être choisis parmi les pigments nacrés blancs tels que le mica recouvert de titane, ou d'oxychlorure de bismuth, les pigments nacrés colorés lels que le mica titane avec des oxydes de ler, le mica titane evec notamment du bleu ferrique ou de l'oxyde de chrome, le mica titane avec un pigment organique du type précité ainsi que les pigments nacrés à base d'oxychlorure de bismuth.

Les charges peuvent être minérales ou organiques, lamellaires ou sphériques. On peut citer le talc, le mica, la silice, le kaolin, les poudres de Nylon, de poly-β-alanine el de polyéthyléne, le Téflon, la lauroyl-lysine, l'amidon, le nitrure de bore, les poudres de polyméres de tétrafluoroéthylène, les microsphéres creuses telles que l'Expancel (Nobel Industrie), le polytrap (Dow Corning) et les microbilles de résine de silicone (Tospearls de Toshiba, par exemple), le carbonate de calcium précipité, le carbonate et l'hydrocarbonate de magnésium, l'hydroxyapatite, les microsphères de silice creuses (SI-LICA BEADS de MAPRECOS), les microcapsules de verre ou de céramique; les savons métalliques dérivés d'acides organiques carboxyliques ayant de 8 à 22 atomes de carbone, de préférence de 12 à 18 atomes de carbone, par exemple le sléarate de zinc, de magnésium ou de lithium, le laurate de zinc, le mynistate de magnésium.

La composition peut comprendre en outre tout additif usuellement utilisé dans de telles compositions, tel que des épaississants, des antioxydants, des parfums, des conservateurs, des actifs cosmétiques, des hydratants, des vitamines, des actifs cosmétiques, des hydratants, des vitamines, des actides gras essentiels, des sphingolipides, des filtres solaires, des teneicactifs, des polymères liposolubles comme les polyalkylénes, no-lamment le polybuténe, les polyacrylates et les polyméres siliconés compatibles avec les corps gras. Bien entendu l'homme du métier veillera à choisir ce ou ces éventuels composés complémentaires, et/ou leur quantité, de manière telles que les propriétés avantageuses de la composition selon l'invention ne soient pas, ou

substantiellement pas. altérées par l'adjonction envisagée.

Lorsque l'application envisagée pour la composition est une application en tant que mascara, la composition selon la présente invention peut se présenter nolamment sous forme de suspension, de dissolution ou de microdispersion de cires en milieu solvant, sous forme solide ou pàteuse anhydre, ou encore sous la forme d'un gel huileux. On a en effel constaté que l'utilisation d'une composition selon l'invention, comprenant des corps gras et des composés pulvérulents, et une dispersion de particules de polymère stabilisé en surface dans un corps gras, permet d'obtenir un gainage adéquat du cil, qui se traduit par un ellongement conséquent dudit cil, et une bonne rémanence de la composition à l'eau.

Dens un autre mode de réelisation de l'invention, les compositions selon l'invention peuvent se présenter sous forme d'un produit coulé et comprendre eu moins une cire, et une dispersion de particules de polymére réticulé et stabilisé en surfece, dans un corps gras liquide cosmétiquement, dermatologiquement, hygiéniquement ou pharmaceutiquement ecceptable. Les compositions peuvent efors se présenter sous la forme d'un stick ou bâton, ou sous la forme d'une pâta souple, de viscosité dynamique à 25°C de l'ordre de 3-30 Pa.s. Elles peuvent se présenter sous la forme de produit coulé, préparés de manière usuelle par l'homme du métier, ou encore sous la forme de coupelle utilisable par contact direct ou à l'éponge. En particulier, elles trouvent une application en tant que fond de teint coulé, fard à joues ou à paupières coulé, rouge à lévres ou d'une base de soin pour les lévres, ou baume de soin.

Lorsqu'elle se présente sous forme de poudre, notamment compectée, la composition selon l'invention peut être préparée per l'homme du métier de manière usuelle, et notamment par métange des différents constituants et compactage à l'aide d'une presse mécanique. La composition ainsi obtenue e donc l'aspect d'une poudre compactée, par exemple sous forme de coupelle, de stick, de cylindre, ou sous toute eutre forme complexe. La composition selon l'invention peut se présenter sous forme d'une composition pharmaceutique ou hygiénique lelle qu'une poudre pour le corps, une poudre pour bébé, ou une poudre antitranspirante. Elle peut également se présenter sous la forme d'un produit de maquillage, let qu'un ferd à joues ou à paupières, un Blush ou une poudre pour te visage.

Les compositions de l'invention peuvent encore se présenter notamment sous forme de gel huileux, de liquide huileux ou huile, de pâte ou de stick, d'aérosol, ou encore sous forme de dispersion vésiculaire contenant des lipides ioniques et/ou non ioniques. Ces formes galéniques sont préparées selon les méthodes usuelles des domaines considérés. Ces compositions à application topique peuvent constituer notamment une composition cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique de protection, de treitement ou de soin pour le visage, pour le cou, pour les mains ou pour

le corps (par exemple crème de soin anhydre, huile solaire, gel corporel), une composition de maquillage (par exemple gel de maquillage) ou une composition de bronzage ertificiel.

14

L'invention est illustrée plus en détail dans les exemples suivants.

Les exemples 1 à 6 décrivent la préparation de plusieurs dispersions de particules de polyméres dans une huile. Les exemples 7 à 12 décrivent des compositions de maquillage comprenant une dispersion selon l'invention.

Exemple 1

On mélange 360 g de n-heptane et 15 g de polymére stabilisant séquencé de type copolymére dibloc polystyréne/copoly(éthyléne-propyléne) vendu sous le dénomination KRATON G1701 (Shell).

On cheuffe le mélange pendant au moins 3 h, à environ 60°C efin d'obtenir une solution dispersée.

A 25°C, on ajoute eu mélange 19 g de méthacrylate de méthyle, 1 g de diméthacrylate d'éthylène glycol, 0,4 g de tertiobutylperoxy-2-éthylhexanoate (Trigonox 21S de Akzo) et 5 g d'heptane.

On chauffe le mélange à 75°C, sous azote, pendant au moins 3 heures. On ajoute ensuite, à 75°C et pendant 1,5 heure, un mélange de 76 g de méthacrylate de méthyle, 4 g de diméthecrylete d'éthylène glycot, 1,6 g de tertiobutylperoxy-2-éthylhexanoate (Trigonox 21°S de Akzo) et 80 g d'heptane.

A la fin de l'ajout, on chauffe à 85°C pendant 4 heures, on ejoute 1 g de Trigonox dissous dans 5 g d'heptane, et on chauffe encore à 85°C pendant 7 heures. On obtient une dispersion stable d'aspect laiteux, avec un taux de matière sèche de 18,6% en poids.

5 La mesure de la taille des particules, effectuée par diffusion quasi-élatique de la lumiére avec un Coulter N4 SD, donne les résultats suivants :

- taille moyenne des particules : 160 nm
- 40 , polydispersité ; inférieure à 0,1.

On mélange 50 g de la dispersion dans l'heptane ci-dessus evec 28.5 g d'huile de paraffine non volatile. On évapore sélectivement l'heptane à l'eide d'un évaporeteur rotatif.

On obtient elors une dispersion stable d'espect laiteux, ayant un taux de metière sèche de 25% en poids, de polyméthacrylate de méthyle réticulé par le diméthacrylate d'éthylène glycol, dans une huile de paraffine.

Exemple 2

On prépare une dispersion de polyméthacrylate de méthyle réticulé par le diméthacrylate d'éthyléne glycol, dans une huile de paraffine ramifiée et volatile (ISOPAR L de Exxon), selon la méthode de l'exemple 1 en remplaçant l'heptane par ladite huile de pareffine ISOPAR L On obtient ainsi une dispersion stable, eyent un taux de

25

35

matière sèche de 19% en poids et une taille moyenne des particules de 159 nm (polydispersité : 0.05).

Exemple 3

On mélange 20 g de la dispersion dans l'ISOPAR ci-dessus avec 16,2 g de cyclotétrediméthylsiloxane (huile de silicone volatile).

On obtient alors une dispersion stable d'aspect laiteux, constituée de 3.8 g de polyméthacrylate de méthyle réticulé par le diméthacrylate d'éthylène glycol, 16,2 g d'huile de paraffine volatile et 16.2 g d'huile de silicone volatile.

Exemple 4

On mélange 20 g de la dispersion dans l'ISOPAR de l'exemple 2 evec 16,2 g de benzoate d'alcools en C₁₂-C₁₅ (FINSOLV TN de Witco).

On obtient elors une dispersion stable d'aspect laiteux, constituée de 3,8 g de polyméthacrylate de méthyle réticulé par le diméthacrylate d'éthylène glycol, 16,2 g d'huile de paraffine volatile et 16,2 g d'ester non volatil.

Exemple 5

On mélange 360 g de n-heptane et 15 g de polymère stabilisant séquencé de type copolymère dibloc polystyrène/copoly(éthylène-propylène) vendu sous la dénomination KRATON G1701 (Shell).

On chautte le mélange pendant eu moins 3 h, à environ 60°C afin d'obtenir une solution dispersée.

A 25°C, on ejoute au mélange 20 g d'ecrylate de méthyle, 0,4 g de tertiobutylpe-. roxy-2-éthylhexanoate et 5 g d'heptane.

On chauffe le mélange à 75°C, sous azote, pendant 3 heures. On ajoute à 75°C et pendant 1,5 heures, un mélange de 80 g d'acrylate de méthyle, 1,6 g de tertiobutylperoxy-2-éthylhexanoate et 80 g d'heptane.

A la lin de l'ajout, on chauffe à 85°C pendant 4 heures, puis on ajoute 1 g de Trigonox dissous dans 5 g d'heptane, et on chauffe encore à 85°C pendant 7 heures. On obtient une dispersion stable d'aspect laiteux, avec un taux de matière sèche de 19% en poids.

La mesure de la taille des particules, effectuée par diflusion quasi-élatique de la lumière evec un Coulter N4 SD, donne les résultats suivants :

- taille moyenne des particules : 230 nm
- polydispersité : inférieure à 0,1.

On mélange 50 g de la dispersion dans l'heptane ci-dessus avec 28,5 g d'huile de paraffine non volatile. On évapore sélectivement l'heptane è l'aide d'un évaporateur rotatif.

On obtient alors une dispersion stable d'espect laiteux, ayant un taux de matière sèche de 25% en poids, de polyacrylate de méthyle (Tg = 10°C) dans une huile de paraffine non volatile.

Exemple 6

On prépare une dispersion de polyacrylate de méthyle dans une huile de paraffine ramifiée et volatile (ISOPAR L de Exxon), de la même manière que dans l'exemple 5, en remplaçant l'heptane par ladite huile de paraffine ISOPAR L.

On obtient einsi une dispersion stable, ayant un taux de matière sèche de 20% en poids et une taille moyenne des perticules de 197 nm (polydispersité : 0,06).

Cette dispersion est filmogène et donne, après séchage, un film continu et transparent.

Exemple 7: mascare waterproof

On prépare la composition de la manière suivante : les composants de la phase A sont fondus, on y ejoute les pigments et on métange. Les composants de la phase B sont métangés et sont ejoutés eux composants de la phese A.

Phase A

Cire de paraffine	12 g	
Alcool de lanoline	15 g	
Covide de fer noir	5.0	

Phase B

Montmorillonite 8 g	
Amidon 2 g	
Isoparatfine 45 g	
Dispossing colon Payamala 1	5.

On obtient un mascara ayant de bonnes propriétés cosmétiques.

40 Exemple 8

On prépare un rouge è lèvres sous forme de pâte molle eyant la composition suivante :

45		cires (abeille	es et Can	nauba)	5 g -
		huiles	20 g		-
		lanoline ecétytée 20 g		20 g	
		lanoline	30 g		
	,	charges	10 g		
50		pigments	10 g		
		dienersion s	alon favo	mole 1	5.0

La composition est préparée par chauffege des différents ingrédients à 95-100°C, en mélangeant de maniè-

re è obtenir un mélange parfaitement homogène.

Après refroidissement, on obtient un rouge à lèvres facile à appliquer, et qui permet l'obtention d'un film agréable è porter.

On constate que le film ne migre pas dans les ridules de la peau, même après avoir été porté pendant plusieurs heures.

Exemple 9

On prépare un rouge à lèvres sous forme d'un stick, ayant la composition suivante:

	huile de ricin 1	15 g	
	huile de jojoba	t3 g	
	huile de coco hydro	génée	7 g
	lanolate d'isopropyle	25	g
*	cire de Carnauba	10 g	
	cire de polyéthyléne	10 9	9
	pigments et charges	s 15	g
	dispersion de l'exen	nple 1	5 g

Le bâton est préparé de la façon suivante : on chauffe la phase grasse à une température d'environ 100°C, on ejoute les charges et pigments, puis l'on mélange le tout à l'aide d'une turbine Montz à la vitesse de 3000 tr/min. On peut alors couler ledit mélange dans des moules edéquats.

La composition obtenue est aisée et agréable à appliquer. On constate que le film ne migre pas dans les ridules de la peeu, même après avoir été porté pendant plusieurs heures.

Exemple 10

On prépare une poudre compactée ayant la composition suivante :

Composition A:

- Taic 30 g
- Oxychlorure de bismuth 10 g
- Stéarate de zinc 4 g
- Poudre de Nylon 20 g
- Dispersion de l'exemple 5 5 g

Composition B:

Oxydes de fer 2 gHuile de veseline 6 g

La poudre est obtenue de la façon suivante : on broie la composition A dans un broyeur de type KENWOOD pendant environ 5 minutes sous taible egitation, on ejoute le composition B et on broie l'ensemble environ 2 minutes à la même vitesse, puis 3 minutes à une vitesse plus rapide. On tamise ensuite la préparation sur un tamis de 0,16 mm, puis on compacte ce mélange dans des coupelles. On obtient une poudre compactée présentant une bonne edhésion, qui s'étele bien et de manière egréable sur la peau, tout en étant douce au toucher.

Exemple 11 gel pour le visage

On prépare la composition suivante :

- isopropyl palmitate 10 g
 - . veseline (cire) 5 g
 - hectorile modifiée (argile) 0,15 g
 - ozokérite (cire) 5 g
 - . septaoléate de sorbitane oxyéthyléné (400E)
- dispersion de l'exemple 1 (25% de matière sèche)

On obtient un gel ayant de bonnes propriétés cosméti-15 ques.

Exemple 12 : huile de soin

On prépare la composition suivante :

- dispersion de l'exemple 2 (25% de matière sèche) 70 g
- huile de jojoba 15 g
- huile de soja 15 g

On obtient une huile de soin qui peut être appliquée sur le corps ou le visage.

Revendications

35

- Composition cosmétique, comprenant des corps gras et des composés pulvérulents, caractérisée par le fait qu'elle comprend une dispersion de particules de polymère stebilisé en surface dans un corps gras liquide.
- Composition se présentant sous forme d'un produit coulé et comprenant eu moins une cire, caractérsée par le fait qu'elle comprend en outre une dispersion de particules de polymére réticulé et stabilisé en surface, dans un corps gras liquide cosmétiquement, dermatologiquement, hygiéniquement ou phermaceutiquement acceptable.
- Composition se présentant sous forme d'une poudre compacte, comprenant un liant gras et des composés pulvérulents, caractérisée par le fait qu'elle comprend une dispersion de particules de polymére stabilisé en surface dans un corps gras liquide cosmétiquement, dermatologiquement, pharmaceutiquement ou hygiéniquement ecceptable.
- Composition comprenant une dispersion de particules de polymère non filmogène et stabilisé en surtece, dans un corps gras liquide non volatil et cosmétiquement, dermatologiquement, hygiéniquement ou pharmaceutiquement ecceptable, ladite

- dispersion ayant un taux de matière séche d'au moins 15% en poids.
- Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle le polymère est choisi parmi les polymères radicalaires, les polycondensats, les polymères d'origine naturelle et leur mélange.
- 6. Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle le corps gras liquide est constitué d'huiles d'origine minérale, animale, végétale ou synthétique, carbonées, hydrocarbonées, fluorées et/ou siliconées, seules ou en mélange.
- 7. Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle le corps gras liquide est choisi parmi l'huile de pareffine ou de veseline; l'huile de vison, l'huile de tortue, l'huile de soja, le perhydrosqualène: l'huile d'arnande douce, de calophyllum, de palme, l'huile de pépins de raisin, l'huile de sé- 20 same, l'huile de mais, l'huile de colza, l'huile de tournesol, l'huile de coton, de ricin, d'evocat, de jojoba, d'olive ou de germes de céréales; des esters d'acide lanolique, d'ecide oléique, d'acide launque, d'acide stéarique: les estere gras, tels que le myristate d'isopropyle, le palmitate d'isopropyle, le stéarate de butyle, le laurete d'hexyle, l'adipate de diisopropyle, l'isononate d'isononyle, le palmitate de 2-éthyl-hexyle, le laurate de 2-hexyl-décyle, le palmitate de 2-octyl-décyle, le mynistate ou le lactate de 2-octyl-dodécyle, le succinate de 2-diéthyl-hexyle, le malate de diisostéaryle, le triisostéarate de glycérine ou de diglycérine; les ecides gres supérieurs tels que l'ecide myristique, l'ecide palmitique, l'ecide stéarique, l'ecide béhénique, l'acide otéique, l'acide linoléique, l'acide linolénique ou l'acide isostéarique; les alcools gras supérieurs tels que le cétanol, l'alcool stéarylique ou l'alcool oléique, l'alcool linoléique ou linolénique, l'elcool isostéarique ou l'octyl dodécanol; les huiles siliconées telles que les PDMS, éventuellement phénylées telles que les phényltriméthicones ou éventuellement substitués par des groupements eliphatiques et/ou eromatiques, éventuellement fluorés, ou par des groupements fonctionnels tels que des groupements hydroxyles, thiols et/ou amines; les polysiloxanes modifiés par des acides gras, des elcools gras ou des polyoxyalkylènes, les silicones fluorées, les huites perfluorées; les huites volatiles, telles que la cyclotétradiméthylsiloxane, la cyclopentadiméthylsiloxane, la cyclohexadiméthylsiloxane, le méthylhexyldiméthylsiloxane ou les isoparaffines telles que les 'ISOPARs', notamment l'isododécane.
- 8. Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle le corps gras liquide est choisi dans le groupe constitué par :

- les composés liquides non aqueux ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN inférieur à 17 (MPa)1/2,
- ou les monoalcools eyant un paramètre de solubilité globel selon l'espace de solubilité de HANSEN inférieur ou égal à 20 (MPa)1/2,
- ou leurs mélanges,
- 9. Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle les particules de polymère sont stabilisées en surface grâce à un stabilisant choisi parmi un polymère séquencé, un polymère greffé, et/ou un potymére statistique, seul ou en mélange.
- 10. Composition selon la revendication 9, dans lequelle le stabilisant est choisi parmi les polymères siliconés greffés evec une chaîne hydrocarbonée; les polymères hydrocarbonés greffés avec une chaîne siliconée; les copolymères greffés ayant par exemple un squelette insoluble de type polyacrylique evec des greffons solubles de type ecide polyhydroxystéarique; les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins un bloc d'un polymère radicalaire; les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenent eu moins un bloc de type polyorganosiloxane et eu moins d'un potyéther; les copolymères d'acrylates ou de méthecrylates d'alcools en C1-C4, ou d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C8-C30; les copolymères blocs grettés ou séquencés comprenant eu moins un bloc résultant de la polymérisation de diènes et au moins un bloc d'un polymère vinylique; les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation de diènes et au moins un bloc d'un polymère acrylique; les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc résultent de la polymérisation de diènes et eu moins un bloc d'un polyéther.
- 11. Composition selon l'une des revendications précédentes, comprenant en outre des composés pulvérulents et/ou des corps gras additionnels choisis permi les cires, les huiles, les gommes et/ou les corps gras pâteux, d'origine végétale, animale, minérale, de synthèse, ou siliconée.
- 12. Composition selon l'une des revendications précé-50 dentes, se présentant sous forme de suspension, de dissolution ou de microdispersion de cires en milieu solvant, sous forme solide ou pâteuse anhydre, ou encore sous la forme d'un gel huileux.
- 13. Composition selon la revendication 12, se présentant sous le forme d'un mescara.
 - 14. Composition selon l'une des revendications 1 à 11,

se présentant sous forme d'un stick ou bâlon; sous la forme d'une pâte souple, de viscosité dynamique à 25°C de l'ordre de 3-30 Pa.s; sous la forme de coupelle.

- 15. Composition selon la revendication 14, se présentant sous la forme d'un produit de soin el/ou de maquillage de la peau, tel qu'un fond de teint coulé, un fard à joues ou à paupières coulé, un rouge à lèvres ou une base de soin pour les lèvres, ou un baume 10 de soin.
- 16. Composition selon t'une des revendications 1 à 11, se présentant sous forme d'une poudre pour le corps, d'une poudre pour bébé, d'une poudre antitranspirante, d'un produit de mequillage, tel qu'un ferd à joues ou à paupières, un Blush ou une poudre pour le visage.
- 17. Composition selon l'une des revendications 1 à 11, se présentant sous forme de gel huileux, de liquide huileux ou huile, de pâte ou de stick, d'aérosol, de dispersion vésiculaire contenant des lipides ioniques et/ou non ioniques.
- 18. Composition seion la revendication 17, se présentant sous forme d'une composition cosmétique, dermatologique, hygiénique ou phermaceutique de protection, de traitement ou de soin pour le visage, pour le cou, pour les mains ou pour le corps, une composition antisolaire, une composition de bronzage artificiel.
- 19. Utilisation dans une composition cosmétique pour le maquillage des yeux, compranant des corps gras et des composés pulvérulents, d'une dispersion de particules de polymère stabilisé en surface dans un corps gras liquide, afin d'améliorer l'allongement des cils et/ou d'eméliorer la rémanence à l'eeu de la composition.
- 20. Utilisation dans une composition sous forme de produit coulé et comprenant au moins une cire, d'une dispersion de particules de potymère non filmogéne et stebilisé en surfece dens un corps gres liquide cosmétiquement, dermatologiquement, pharmaceutiquement ou hygiéniquement acceptable, dans le but d'atténuer le migration des constituants de la composition dans les ridules de la peau et/ou dans le but d'améliorer la tenue de la composition.
- 21. Utilisation dans une composition se présentant sous forme d'une poudre compacte, comprenant un liant gras et des composés pulvérulents, d'une dispersion de particules de polymère stabilisé en surfece dens un corps gras liquide cosmétiquement, dermatologiquement, pharmeceutiquement ou hygiéniquement acceptable, dans le but de faciliter le

compactage de ladite composition

22. Utilisation dans une composition cosmétique, dermatologique, pharmaceutique ou hygiénique, d'une dispersion de particules de polymére non filmogéne et stabilisé en surface, dans un corps gras liquide non volatif et cosmétiquement, dermatologiquement, hygiéniquement ou pharmaceutiquement acceptable, ladite dispersion ayant un taux de matière sèche d'eu moins 15% en poids, dans le but d'estomper les rides et/ou les ridules de la peau.



RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

EP 96 40 131

		ERES COMME PERTINE	Revendication	CLASSEMENT DE LA
atègorie	des parties p		COUCKLAGE	DEMANDE (LLCL6)
`	EP-A-0 502 769 (L' * le document en e		1-22	A61K7/02 A61K7/027 A61K7/48
	EP-A-0 195 575 (CH * le document en e	ARLES OF THE RITZ GROUP	1-22	A61K7/09 A61K7/032
	EP-A-0 497 144 (ES * page 3, ligne 28 revendications 1-1	- ligne 41;	1-22	
	EP-A-0 486 394 (L'0 * le document en e		1-22	
·	WO-A-95 89874 (LVM * le document en e		1-22	
	EP-A-0 409 690 (EX * revendications *	SYMOL)	1-22	
	EP-A-0 447 286 (L'0 * revendications *	DREAL)	1-22	BOMAINES TECHNIQUE RECHERCHES (IAC.)
	GB-A-1 202 796 (IC * le document en er		1-22	A61K
	CHEMICAL ABSTRACTS 27 Novembre 1978 Columbus, Ohio, US abstract no. 18591 XP002013897 * abrēgė * & JP-A-78 094 841	; ,	1-22	
		·		
	iunt support a été établi pour to			
Line de la encharche		Date of addressed for in recipients		Exemples
	LA HAYE	20 Septembre 19		cher, J.P.
CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES X: particulidrement pertinent à lui seul Y: particulidrement pertinent en combinairem avec un autre document de la notate conligorie A: merche-plan technologique		E : document de la date de dépôt : In avec un D : cité dans la de [.: cité pour d'ent	res másons	
O: dim	dgation non-krite smeet interculsire	d : mombre de la	mime famille, deca	ment correspondent